(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号

特開平8-107047

(43)公開日 平成8年(1988)4月23日

(51) Int.CL ⁴ H 0 1 G	9/058	裁別配号	庁内整理番号 9875-5P 9375-5P	ΡI	技術表示箇所				
				H01G 審查請求	9/ 00	3 0 1 3 0 1			
					未請求	海求項の数 3	F	(全	9 頁()
(21)出職番号		特顧平6-283298	(71) 出頃人	000137030 株式会社ペトカ					
(22)出顧日		平成6年(1994)10	54 6	(72)発明者	西村	宪岛邶神栖町 東			模式会
				(74)代理人	弁 理士	伊藤 稳	外1名	;)	

(54)【発明の名称】 電気二重層キャパシタ

(57)【要約】

【構成】 ② 負極に用いる活性炭素材の比表面積が500m²/g~1500m²/g、正極に用いる活性炭素材の比表面積が1000m²/g~2500m²/g以下で、且つ負極に用いる活性炭素材の比表面積が正極に用いる活性炭素材の比表面積より小さい、電気二量層キャパシタ。② 活性炭素材が活性炭素繊維であること。② 負極に用いる活性炭素材の重量割合が正極に用いる活性炭素材に対して0.4~0.9であること。【効果】既存の電気二重層キャパシタと比較して負極に使用する活性炭素材の比表面積が小さくてすむ。さらに負極の活性炭素材の重量は正極のそれの7割程度で良い。そのために、従来のキャパシタの負極と比較して体績において約半分程度にできる。これにより、キャパシタ全体の体荷を大幅に小さくできる。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項 】】 活性炭素材よりなる電極を両極に用いる 電気二重層キャパシタにおいて、負極に用いる活性炭素 材の比表面論が500m'/g~1500m'/g、正 極に用いる活性炭素材の比表面積が1000m²/g~ 2500m / 8以下で、且つ負極に用いる活性炭素材 の比表面積が正極に用いる活性炭素材の比表面積より小 さいことを特徴とする、電気二重層キャパシタ。

【請求項2】 活性炭素材が活性炭素繊維であることを 特徴とする、請求項1記載の電気工重層キャパンタ。 【請求項3】 活性炭素材よりなる電極を両極に用いる 電気二重層キャパシタにおいて、負極に用いる活性炭素 材の重置割合が正径に用いる活性炭素材に対してり、4 ~り、9であることを特徴とする、詰求項1又は2記載

【発明の詳細な説明】

の電気二重層キャパシタ。

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は活性炭素材、特に活性 炭。活性炭素繊維を分極性電極に使用する改良された電 気二重層キャパンタに関するものである。より詳細に は、本発明の電気二重層キャパシタは、比表面積の異な る活性炭素材を分極性電極に使用したので、高い容量当 たりの出力が得られる利点がある。

[0002]

【従来の技術】近年、比表面積の大きな活性炭素材(こ こで活性炭、活性炭素繊維などを総括して活性炭素材と 定義する)を分極性電極として使用した電気二重層キャ パンタの開発が積極的に行われている。電気二重層キャ パンタとは、活性炭素材表面と電解液との間に形成され る電気二重層を利用した大容量のコンデンサーである。 【①①①3】電気二重層キャパシタは充放電に通常の二 次電池の様な化学反応を伴わないために、二次電池と比 較して内部抵抗が格段に低くエネルギー密度が低い割り には出力密度が高くて、大電流放電が可能である利点が ある。さらに、充放電回数の制限が無いという特徴も有 している。

【0004】ただ、電気二重層キャパンタの最大の問題 点はエネルギー密度が低くて高い出力容量が得難いこと であって、この点を改良すべくこれまでに積々の検討が なされている。また、活性炭素材を分極性管極とする電 40 ある 電気二重層キャパンタを提供する。 気二重層キャパシタでは、電解液としてプロピレンカー ボネート等の有极系極性溶媒に過塩素酸リチウム等の電 解質を溶解させた非水性(有機系)液を用いる場合や、 硫酸水溶液や水酸化カリウム水溶液等の水性液を用いる 場合もあり、その電解液の面からの検討もなされてい **5.**

[0005]

【発明が解決しようとする課題】今後、期待されるキャ パンタの用途として自動車のエンジン始動用があるが、 このような大電流放電が必要とされる用途においては、

上記電気二重層キャパシタが有望とされ、その性能の向 上が要求されている。

【① 0 0 6 】一般的に、電気二重層キャパシタの分極性 電極に使用する活性炭素材の単位重量あたりのキャパシ タ容量は、活性炭素材の比表面積に比例すると言われて おり、その単位重量あたりのキャパンタ容量を上げるた めには比表面積の高い活性炭素材を使用する必要があ る.

【① 007】一方、活性炭素材の比表面積を上げた場合 10 には活性炭素付そのものの充填密度が低下する。このた め活性炭素材の単位体積あたりのキャパシタ容量を最も 多くするためには最適な比表面論が存在することがすで に知られている (特関平5-82395号公報)。 しか し、電極の素材となる活性炭の比表面積を2000m⁴ / 8 以上とする必要があり、収率が極端に低く、かつ体 績が大きくなる問題があった。

[0008]

【問題を解決するための手段】本発明者は、上記課題を 程々検討した結果、分極性電極に用いる活性炭素材の比 20 表面積を異ならせる、特に負極に用いる活性炭素材の比 表面積を正極に用いるそれよりも小さくし、かつ両電極 に用いる活性炭素材の最適比表面積を見出すことによっ て、比較的小さい比表面積の活性炭素材を用いてもキャ パンタの単位重量(容量)あたりのキャパシタ出力容量 を向上させることが可能となることを見出し、本発明を 完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明は:

- の 活性炭素付よりなる電極を両極に用いる電気二重層 キャパシタにおいて、負極に用いる活性炭素材の比表面 30 絹が500m'/g~1500m'/g、正極に用いる 活性炭素材の比表面論が1000m /g~2500m * /8で、且つ負極に用いる活性炭素材の比表面積が正 極に用いる活性炭素材の比表面論より小さい電気二重層 キャパシタを提供する。また、
 - の 活性炭素材が活性炭素繊維である点にも特徴を有す る。また、
 - ③ 活性炭素付よりなる電極を両極に用いる電気二重層 キャパシタにおいて、負極に用いる活性炭素材の重量割 台が正極に用いる活性炭素材に対して(). 4~(). 9で

【①①10】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の 電気二重層キャパシタは、低内部抵抗であり、キャパシ タの単位重置(容置)あたりのキャパンタ容置が高くて **蓄電エネルギー量が大きいために、特に自動車のエンジ** ン始勤用等の大電流放電が必要な用途に適している。な お、とこでいう比表面積とは、BET法により測定し、 測定領度を考慮して十の位を四捨五入して百の桁から表 示したものを指す。

【①①11】図5は、本発明の電気二重層キャパンタの 50 代表的構造を示す模式図である。図5において、1は正 極。2は負極。3はステンレス蓋、4はステンレスケー ス、5は封口体、6はセパレータ、7は電解液である。 【①①12】(A)分極性電極に用いる活性炭素材の比 表面積:従来、電気二重層キャパシタの正極、負極両極 ともに同じ活性炭素材が使用されていたが、本発明者は 両極に使用する活性炭素材の比裂面積を変化させた場合 におけるキャパンタ容量の変化について検討を重ねた結 果、本発明に到達したのである。

【①①13】すなわち、本発明の電気二重層キャパシタ ャパンタの単位重量当たりの出力容量は、負極に用いる 活性炭素材の比表面積が500m*/8~1500m* /g. 正極に用いる活性炭素材の比表面絹が1000m * /g~2500m* /gであって、且つ負極に用いる 活性炭素材の比表面積が正極に用いる活性炭素材の比裂 面積より小さいことを特徴とする。

【① 0 1 4 】本発明において、負極側の活性炭素材が正 極側よりも比表面論を低くすると良い理由について明確 には解明できていないが、活性炭素材に吸脱者するイオ ンの大きさが関係していると推定される。即ち、正極に 20 対して負極表面にドープされるイオン種は、非水系、水 系の電解液を問わず正極にドープされるイオン種に比べ サイズが小さいために、負極に用いる活性炭素材は比裂 面積が発達していない細孔径の小さなものでも高いドー フ能力を示すものと考えられるからである。

【0015】負極に用いる活性炭素材の比表面積が50 0m¹/g~1500m¹/g、好ましくは500m¹ /g~1300m¹ /g. より好ましくは600~12 (1) m⁴ / gであるのが良い。負極に用いる活性炭素材 の比表面積が500m¹/8未満では容量が小さく、- 30 る。 方、該比表面債が1500m1/gを超えるとそれ以上 比表面論を大きくしても容量増加が見られず、かえって 密度が低下するため好ましくない。

【0016】すなわち、電気二重層キャパシタの体績あ たりのキャパンタ容量を向上させるためには、活性炭素 材の重量あたりのキャパンタ容量が同一の場合。上記の ように負極材として比表面積の小さい活性炭素材を使用 する方が良い。これは、活性炭素材の見かけの密度は比 表面積が小さいほど高くなり、電極の嵩密度も高くなる ためである。

【0017】また、正極に用いる活性炭素材の比表面積 が1000~2500mi/g、好ましくは1000~ 2300㎡ /8、より好ましくは1200~2200 mi/gであるのが良い。正極に用いる活性炭素材の比 表面積が1000m¹/g未満では容量が小さく。一 方、該比表面債が2500m1/gを超えると該話性炭 素材の収率が極端に小さくなり真使用上好ましくない。 【①①18】電解液として硫酸水溶液のような水性溶液 を使用した場合には負極に使用する活性炭素材の比表面

は600~1000m1/gのものを、また正極に使用 する活性炭素柱の比表面積としては、1200~160 Omi /g程度のものを使用するのが良い。電解液とし て過塩素酸リチウムのプロビレンカーボネート溶液のよ うな非水性溶液を使用する場合には、正径の活性炭素材 としては1800~2200m1/8程度のものを使用 し、負極の活性炭素材としては1200~1600m⁴ / g 程度のものを使用することが好ましい。

【0019】とのように、分極性電極を構成する活性炭 を構成する活性炭素材からなる分極性電極において、キ 10 素材が効率よく作用するためには、負極に用いる活性炭 素材の比表面積が正径に使用する活性炭素材の比表面積 より小さいことが必要な要件である。本発明に使用する 活性炭素材には、活性炭、活性炭素繊維などが含まれ、 該活性炭の形態としては粉末状、粒状などが、また活性 炭素繊維としては短繊維。ミルド、フィラメントなど任 意の形状のものが使用できる。

> 【0020】ここで活性炭とは、オガ屑、ヤシガラ等の 天然物、石炭等から得られる芳香族系多端組合物。フェ ノール樹脂などの台成樹脂を寓法によって炭化・臓活し たものを指す。とこで活性炭素繊維とは、石炭、石油等 のビッチ、フェノール系、アクリル系、芳香族ポリアミ ド系。セルロース系等の微能を意法により炭化・賦活し たものを指す。

> 【①①21】本発明においては、これらの原料に特に限 定されるものではないが、特に好ましく使用されるのは 活性炭素繊維である。活性炭素繊維は比表面積の調整や 細孔分布の調整が容易に行うことができ、且つ比表面論 の大きなものの製造も容易である。また、活性炭素繊維 はシート状の形態に成形し易いという利点も有してい

> 【0022】なお、比表面積が小さい場合、例えば80 () m² / g程度のものでは上記の活性炭素繊維の製造上 必要な所謂賦活処理を行うこと無く、600~1000 ℃程度の低温熱処理(乾留)を行うだけで十分であり、 このような炭化処理品も本発明に用いることができる。

【りり23】本発明に係る比表面積が種々異なる活性炭 素材を製造するには、特に賦活の際の温度と時間などを **種々変更することにより、意図する比表面積の活性炭素** 材が得られる。本発明において使用される活性炭素繊維 46 の原斜は、好ましくはフェノール系或いはピッチ系、特 に石油ピッチ系のものを使用するのが良い。これらの原 料を使用した場合には、活性炭素繊維の比表面積を調整 しやすく、且つ臓活収率も高く有利である。

【りり24】本発明において活性炭素材電極を作製する 方法は特に限定されないが、従来知られている活性炭素 材電極の製造手法をそのまま使用することが出来る。例 えば、活性炭の場合、シート状に圧延したシート状物、 粉末状の活性炭を焼縮したもの、活性炭の粉末と硫酸水 **溶液とを複合しペースト状にし、アルミ基板に薄膜状に** 績としては、500~1200m⁴/g、特に好ましく 50 積層したもの(特闘昭63−244609号公報. 特闘

特闘平8-107047

平2-174210号公報)、フェノール樹脂成形体を 発泡・炭化・賦活した後に電解液を含浸したものなどが 挙げられる。

5

• 🔥

【りり25】また、活性炭素繊維の場合、不総布状、総 布状に適用するものや、活性炭素繊維の織布を使用し、 電解液を含浸するもの(特開昭64-82514号公 報)等を挙げることができる。

【0026】(B) 電解波: 本発明に使用できる非水性 系電解液とは、溶媒としては非プロトン性でかつ高誘電 ボネート、アープチロラクトン、ジメチルスルフォキシ ド、ジメチルフォルムアミド、アセトニトリル、エチレ ンカーボネート、テトラヒドロフラン、ジメトキンエタ ン等を挙げることが出来る。これらの非水性溶媒は一種 または二種以上の混合溶媒として用いることができる。 【0027】さらに、これら非水性溶媒中で使用される 電解質としては、金属の陽イオン、4級アンモニウムカ チオン、カルポニウムカチオン等の陽イオンと陰イオン の塩を挙げることが出来る。ここで用いられる陰イオン としては、例えばC!O。*、BF。*、PF。*、P 20 [0035] F, AsF, 等が挙げられる。具体的な電解質と して、例えばLiC!O。. BuN·C!O。. NaB F、等を挙げうる。

【0028】本発明に使用する水性系電解液とは溶媒と して水を使用したものである。その水性系電解液に用い る電解質として、例えばNaCl、NaOH、KOH、 HC1、H、SO、等を挙げることができる。本発明に 使用する水系電解液は特に限定されないが、特に好まし くは硫酸水溶液を使用するのが良い。硫酸水溶液を使用 した場合には、各種の電解液の中でも活性炭素材の単位 30 重量あたりのキャパシダ容量が高くなるので好ましい。 【0029】本発明に使用する電解液としては、非水性 (有格極性密媒) 系又は水性系のいずれのものも使用す ることが出来る。なかでも、電解液として水系を用いる と、負極材のコスト面からも好ましい。また、電解液と して水性溶液、特に硫酸水溶液を使用すると、キャパシ タの出力容量の向上が大きい。

【①①30】電解液中の電解質の濃度は特に限定されな いが水性系の場合には10重置%~60重置%。好まし くは20重置%~40重量%とするのが良い。非水性溶 45 明するが、本発明はそれに限定されるものではない。 媒の場合の電解質の濃度はり、5M/L~3M/L、好 ましくは1M/L~2M/Lの範囲が望ましい。

【0031】(C)分極性電極に用いる活性炭素材の盒 **登比:また、本発明においては、上記のように両極に比** 表面積の異なる活性炭素材を用いることを特徴とするも のであるが、或いは従来技術と同じように両極に同じ比 表面積の活性炭素材を使用するなど本発明の範囲外の場 台でも、負極の活性炭素材の重量を正極の活性炭素材の **倉量に比して大幅に減少させることによりキャパンタの**

できる。

【0032】もちろん、本発明の場合に上記ケースを適 用すれば、より一層のキャパシタの出力容量の向上を図 ることができる。すなわち、負極に用いる活性炭素材の 重量割台を正極に用いる活性炭素材に対して(). 4~ 0.9、好ましくは0.5~0.8とすることが望まし

【①①33】負極の活性炭素材の重量が正極の活性炭素 材の重置に対して0.4未満では容量が小さく実使用上 率のものが用いられる。具体例として、プロピレンカー(10)好ましくないし、①、9を超えると負極の活性炭素材の 重量が増加してもキャパンタの出力容量が殆ど向上しな く意味がない。電解液として硫酸水溶液のような水性溶 液を使用した場合には、負極活性炭素材の費は、正極の 活性炭素材に対して0.5以上0.7以下であることが 好ましい。

> 【①①34】また、電解液としてプロビレンカーボネー ト、過塩素酸リチウムのような非水性溶液を使用した場 台には負極の活性炭素材の量は0.4以上0.9以下で あることが好ましい。

【作用】

② 従来に比べ、負極に使用する活性炭素材の比表面積 を小さくできて収率が向上するとともに、その嵩密度が 高くなるため、負担そのものをより高嵩密度化出来る。 そのため、電気二重層キャパシタ中に占める負額の体積 を小さく出来る。

の さらに、負極に使用する活性炭素材の重置を少なく 出来るため、負極そのものの占める体積を小さく出来

【①036】② 負長の体積が小さくなった分従来と同 **様の容置内で、正極の活性炭素材の重量を増やすことが** でき、3割程度のキャパンタ容量のアップが可能とな る,

の 負極の活性炭素材の比表面積を小さくし、且つ正 極、負極両極に用いる活性炭素材の最適な比表面積及び 使用量を設計することが可能となり、キャパシタの容置 当りのコスト低源が可能となる。

[0037]

【実施例】以下本発明を実施例によりさらに具体的に競

〈実施例 1 〉<水性液-石油ピッチ系活性炭素微能の使 用と比表面領の変化>

石油の分解残渣油を熱処理して得た軟化点270°Cの光 学的等方性ピッチを幅2mmのスリット中に直径り、2 mmの紡糸孔を一列に1、000個有する口金を用いて 紡糸してピッチ機能を製造した。この紡出されたビッチ 繊維を捕集部分が35メッシュのステンレス製金線で構 成されたベルトの背面から吸引してベルト上に掮集し た。

重量あるいは容量あたりの出力容置を向上させることも 50 【0038】得られたピッチ繊維のマット状物を空気中

特闘平8-107047

で平均昇温速度4°C/分で不融化処理を行った後、窒素 ガス中で600°Cで軽度炭化処理を行った。この軽度炭 化糸を用い、水蒸気中800℃~950℃の温度範囲で 10分~50分間賦活処理を行い、比表面積400m⁴ /8~2500m1/gの種々の石油ビッチ系活性炭素 繊維を作製した。

• 6

【0039】上記の手法で得られた1800㎡ /gの 比表面論を持つ活性炭素微能40mgを正極とし、負極 には400m¹ /gの活性炭素繊維10mgを用い、図 5 に示す構造の電気二重層キャパシタを試作しその容置 10 及ばす比表面積の影響の測定結果を図2に示した。 の測定を行った。この様に、負極に対して40mgとい う大過創置の活性炭素繊維を正極に用いることにより、 キャパシタの容量は負極の活性炭のみに影響を受けるこ とになり、最適な負極用活性炭素繊維の検討が可能とな

【①①40】電解液としては30重量%の硫酸水溶液を 用い、活性炭素繊維を硫酸水溶液に浸漬した後、この状 態で減圧処理を行うことにより活性炭素繊維に完全に電 解液を含浸させキャパシタを作製した。この様にして試 作したキャパンタを用い容量を測定したところ20F/ 20 増大するに従い増加し、比表面積が2.500mi/gの どであった。

【①①41】活性炭素繊維1g当りのキャパシタ容置と は、正極に0、5g、負極に0、5gの活性炭素繊維を 使用した場合のキャパシタの容量を指す。このため本案 験において測定した容量を20mg(負極の活性炭素機 継の使用量×2)で割ることにより活性炭素繊維1g当 りの容置とした。

[0042]次に、負極に500m1/gの比表面積を 持つ活性炭素繊維を10mg用い、正極は上記と同様1 800m*/gの活性炭素繊維40mgで電気二重層キ 30 ャパンタを作製し、39F/gの容量を得た。以下、同 様にして負極に使用する活性炭素繊維の比表面積を超々 変化させ、キャパシタ容量を測定した。その結果を図1

【①①43】すなわち、図1は水性電解液使用時におけ る。負極に使用する活性炭素繊維の比表面滑を種々変化 させた時のキャパシタ容量の変化を示す。図1による と、負極に用いる活性炭素機能の比表面積が500㎡ /gを超えたあたりから、キャパシタ容置が急速に増大 し、比表面論が800m¹ /gでは57F/gの容置に 40 達し、比表面積が1000m1/g以上の場合には比表 面積が増加しても容量の増加が極めて少なく、比表面積 が1200㎡ / どを超えたあたりからほぼ一定した。 【①①4.4】同様な手法を用いて硫酸水溶液系における 正極の活性炭素機能の比表面積のキャパシタ容量に及ぼ す影響を検討した。すなわち、負極には比表面積が10 ○○m゚/gの石油ピッチ系活性炭素繊維を40mg使 用し、正極には種々の比表面論を持つ活性炭素機能を1 Omg用い、それぞれのキャパシタ容量を測定した。そ の結果も図1に示した。活性炭素繊維の比表面積が10 50 用いた場合において、正徳に対する適正な負極の活性炭

(00m²/gを超える頃から容費は急速に増大し、比表 面積が1600m4 /gとなったあたりからほぼ一定し

【りり45】(実施例2) <非水性液 - 石油ピッチ系活 性炭素繊維の使用と比表面積の変化>

実施例1で得られた石油ビッチ系活性炭素繊維を用い、 実施例1と同様の手法で非水性溶媒系での検討を行っ た。用いた電解液は、1M/Lの過塩素酸リチウムのブ ロビレンカーボネート溶液を使用した。負極及び正径に

【①046】すなわち、図2は非水性電解液使用時にお ける。負極に使用する活性炭素繊維の比表面積を種々変 化させた時のキャパシタ容量の変化を示したものであ る。 図2 によると、負極に用いた活性炭素繊維の比表面 續が800m¹ /gを超えたあたりからキャパンタ容置 が急激に増加し、比表面積が1400m*/gを超えた あたりからほぼ一定となり、2000m゚/gの場合に 35F/gに達した。一方、正極の容量は比表面積が1 600m4/gを超えたあたりから増大し、比表面積が ときに30F/8に注した。

【()()47】(実施例3) <両様に同一比表面積の石油 ピッチ系活性炭素繊維の使用とその量比の変化> 実能例1において得られた種々の比表面積の石油ビッチ 系活性炭素繊維を用い、両極に同じ比表面積の活性炭素 繊維を用いたときの負極活性炭素繊維量の影響を検討し

【①①48】電解液として30重置%の硫酸水溶液を使 用し、1200m。/gの活性炭素繊維を正接と負権に それぞれ20mg用いて電気二重層キャパシタを試作し た後、その容量を測定し34F/gを得た。

【0049】次に、負極の活性炭素機能量を15mgに 減少させ同様にキャパシタ容量の測定を行ったところ、 やはり34F/8であった。以後、同様にして負極の活 性炭素繊維量を順次lmg程度つづ減らして行きキャパ シタ容量の測定を繰り返したところ、11mgまではほ とんど変化は無かったが、10mgすなわち正価に対し て半分に減らしたところ、キャパシタ容量は30F/g に減少した。

【0050】との様に、正極20mgに対して負極の活 性炭素繊維質を11mmまで減少しても容質の減少が見 られなったことから、負極の適正量を11mgとし正極 に対する比率を11/20=0.55とした。同様にし て、種々の比表面論の活性炭素繊維の場合の負極の適正 置を求めた。その結果を図3に示した。

【①051】すなわち、図3は両径に同じ比表面積の活 性炭素繊維を使用した場合、負極の活性炭素繊維の適正 置の変化と比表面詞の変化の傾向を示すグラフである。 図3に示されるように、同じ比表面積の活性炭素機能を

4に示した。

素繊維の量は、0.5~0.7であった。さらに、電解 液として過塩素酸リチウムのプロピレンカーボネート溶 液を使用した非水系において、両極に同じ比表面積の活 性炭素繊維を用いたときの適正な負極の活性炭素複雑量 の検討を行った。その結果も図3に示した。この場合の 適正な負極の活性炭素繊維の量は正極の活性炭素機能に 対して(). 4~(). 9であった。

【()()52】(実施例4) <水性・非水性液-フェノー ル系活性炭素機能の使用と比表面積の変化>

3195)を130℃で溶融紡糸した。口数252、紡 糸口金直径(). 20 mmφ、巻取り速度520m/分の 条件で紡糸を行い、1.900の未硬化フェノール樹脂 繊維を得た。

【0053】該未硬化フェノール制脂系繊維を20重量 %塩酸と15重量%のホルムアルデヒドからなる混合水 溶液に室温で浸漬し、昇温を開始した。96℃の温度ま で昇温した後にこの温度で8時間保持した。次いで、2 %のアンモニアと50%のメタノールよりなる混合水溶 液に了()%で1時間浸漬した。この微能を取り出し水洗 20 及び乾燥を行い、硬化したフェノール繊維を得た。

【0054】この繊維は微度が2.10であって、強度 19 kg/mm¹、伸度40%の物性を有していた。こ の繊維をプロバンの緊焼ガス中で程々の条件で賦活を行 い、400~2500m / gの比表面積をもつフェノ ール系活性炭素繊維を得た。この活性炭素繊維を用い、 電解液として硫酸水溶液を使用し、実態例1と同様にし て負極及び正極の容量を求めたところ図1とほぼ同様の 傾向を示した。

いる活性炭素繊維の比表面積が500m²/gを超えた あたりから、キャパシタ容量が急速に増大し、比表面積 が1200m1/gを超えたあたりからほぼ一定した。 また。正極容量に関しては、正極の活性炭素繊維の比裂 面積が1000m1/gを超える頃から容置は急速に増 大し、比表面積が1600m1/gとなったあたりから ほば一定した。

【0056】さらに、電解液として1M/Lの過塩素酸 リチウムのプロビレンカーボネート溶液を用い、実施例 2とほぼ同様の結果を得た。 すなわち、負極容量は負極 に用いた活性炭素繊維の比表面積が800m²/8を超 えたあたりからキャパシタ容置が急速に増加し、比表面 締が1400m²/gを超えたあたりからほぼ一定とな った。一方、正極の容量は比表面清が1600m1/g を超えたあたりから増大し、比泉面積が増大するに従い 増加した。

【①①57】(実施例5)<水性・非水性液-活性炭の 使用と比表面積の変化>

ヤン殻を出発原料とし賦活処理を行い。比表面債400~50~比表面積1400m~/8かちのシートを正極として電

~2000m1/gの種々の比表面積の活性炭を得た。 この活性炭を用い実施例1及び実施例2と同様にして、 水性系及び非水性系における負極及び正極に用いる活性 炭の比表面積の容量に及ばす影響を測定した。

10

【0058】との時、次のような手順で粉末活性炭から なる電極を作製した。すなわち、活性炭粉末に液状潤滑 材としてプロビレングリコールを加えて混合した後、P TFE水性ディスパージョン(ダイキン工業(株)製D - 1)を加え混練りを行った。このものを1mmの厚さ ノボラック系フェノール樹脂(住友デェレズ製PR-5-10-のシートに圧延成形し熱原乾燥した後。電気二重層キャ パンタの電極とした。その結果は図1及び図2に示した ものとほぼ同様のものであった。

> 【0059】(実施例6) <阿極の比表面積が異なる石 袖ピッチ系活性炭素繊維の使用と置比の変化> 実施例1と同様にして、正極に比表面積が1400m4 /8の石油ピッチ系活性炭素繊維を20mg用い、負権 に800m1/gの比表面積のものを用い、実施例3と 同様にして順次負極に使用する活性炭素繊維量を20m まから順次減少させつつ容量を測定した。その結果を図

> 【0060】なお、正極に比表面論1400㎡ /g、 負極に比表面積800m1/gの活性炭素繊維を20m まずつ用いた場合のキャパシタ容置を測定したところ3 9F/gであった。この容量をベースに容置比を求め た。すなわち、図4は負極の活性炭素機能の畳の変化に 応じた出力容量の変化の傾向を示すグラフである。

【りり61】負極に用いる活性炭素繊維の比表面積を正 極の約1/2のものにしてもキャパシタとしての容量は 低下しないはかりか、図4によると正徳に対する負権の 【0055】すなわち、負極容量においては、負極に用 30 使用比率を70%となるまで減少させてもキャパンタ容 置は低下しないことが分かった。

> 【0062】(実施例7)<両極の比表面積の異なる石 植ピッチ系活性炭素繊維ミルドの使用とその置比の変化

実施例1と同様にして、比表面論800m*/8及び1 4.00m⁴ /8の石油ピッチ系活性炭素繊維を得た。こ の活性炭素繊維をジェットミルで粉砕して平均粒径20 μmの活性炭素微維ミルドを得た。実施例5と同様にし てこの活性炭素機能ミルドにPTFEを加えシート化し 2と同様にして非水系における検討を行ったところ、図 40 た後ロールプレスにより圧延し、比表面積800 m*/ gの活性炭素繊維ミルドからのものは(). 4 mm. 比表 面積1400m1/gの活性炭素繊維ミルドからのもの は1.0mmの厚みのシートを作製した。

> 【0063】得られたシートの膏密度を測定したとこ ろ、比表面論が800m¹/gからのものは0.8g/ cm'と高密度のものであった。一方、1400m'/ gからのものはり、5g/cm'であった。これらのシ ートを直径15mmがの円形に打抜き、比表面積800 m'/gの活性炭素繊維ミルドからの電極を負額とし、

特闘平8-107047

気二重屈キャパンタを試作し、キャパンタ容置を測定し たところ37日/8の値を得た。この時、正極、負極に 用いられている活性炭素繊維ミルドの使用重量比率は正 極: 負極= 1:0.6であった。

11

【①①64】(比較例1)真施例?と同様にして比表面 論1400m1/gの活性炭素繊維ミルドを用い、厚さ 7 mm、嵩密度(). 5 g/c m³ のシートを作製 し、とれまでの常法通り正、負極両極に用い電気二重層 キャパシタを作製した。この時、正極、負極に用いられ ている活性炭素繊維ミルドの使用重量比率は正確:負極 10 化の傾向を示すグラフである。 = 1:1であった。正様、負極の厚みの和は実施例7と 同じく1.4mmであったが、キャパンタ容量を測定し たところ26Fノビと実施例6に比べ3割少ないもので あった。

[0065]

. 4 2

【発明の効果】本発明の電気二重層キャパシタは既存の 電気二重層キャパシタと比較して負極に使用する活性炭 素材の比表面積が小さくてすむ。さらに負極の活性炭素 材の重量は正価のそれの?割程度で良い。そのために、 キャパシタの負極は従来の電気二重層キャパシタの負極 20 と比較し、体積において約半分程度にすることができ る。これによりキャパシタ全体の体積を大幅に小さくす ることが可能となった。

*【図面の簡単な説明】

【図1】水性電解液使用時における。両極に使用する活 性炭素繊維の比表面積を種々変化させ、得られたキャバ シタ容置の変化をグラフに示す。

【図2】非水性電解液使用時における、両極に使用する 活性炭素繊維の比表面論を種々変化させ、得られたキャ パンタ容置の変化をグラフに示す。

【図3】両極に同じ比表面積の活性炭素繊維を使用した 場合、負極の活性炭素繊維菌正量の変化と比表面積の変

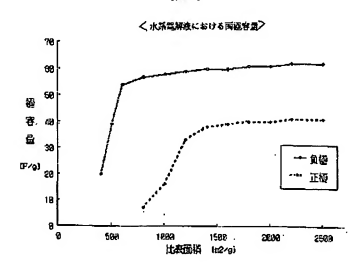
【図4】負極の活性炭素繊維適正量の変化に応じた出力 容量の変化の傾向を示すグラフである。

【図5】本発明の電気二重層キャパンタの代表的構造を 示す模式図である。

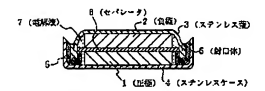
【符号の説明】

- 1 正極
- 2 負極
- 3 ステンレス蓋
- ステンレスケース
- 5 封口体
 - 6 セパレータ
 - 電解液

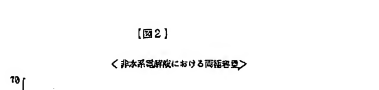
[図1]

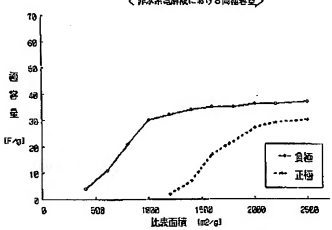


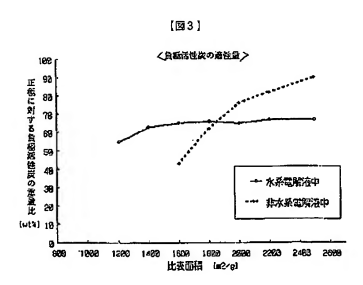
[図5]



(8) 特闘平8-107047







(9)

特闘平8-107047

[24]

